W1614-02

WATER-SOLUBLE DISAZO COMPOUND

Patent number:

JP60156759

Publication date:

1985-08-16

Inventor:

MATSUO TADASHI; others: 02

Applicant:

NIPPON KAYAKU KK

Classification:

- international:

C09B31/072

- european:

Application number:

JP19840010228 19840125

Priority number(s):

Report a data error here

Abstract of **JP60156759**

NEW MATERIAL:A compound shown by the formula I [X is nitro, or amino; A is group shown by the formula II, or III (R1 is H, methoxy, methyl, OH, nitro; R2 is H, methyl, methoxy, acetylamino, etc.; R3 is H, methoxy, or ethoxy; n is 0, or 1); Y is (methyl)amino, acetylamino, N-methyl-N-acetylamino (substituted) phenylamino, etc.; with the proviso that Y is bonded to 6-7 position of naphthalene nucleus, when X is nitro, cases where R1 is methoxy, ethoxy, R2 is H, methyl, methoxy, etc. and Y is (methyl)amino, phenylamino, etc. are omitted], and its copper complex compound. EXAMPLE:A compound shown by the formula IV.

USE:For preparing polarizing film. Having improved sublimation resistance and heat stability. PREPARATION:A compound shown by the formula V is diazotized, and coupled with a compound shown by the formula VI, etc. to give a monoazo compound shown by the formula VII. This compound is further diazotized, and coupled with a compound shown by the formula VII, to give a compound shown by the formula I (X is nitro).

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭60 - 156759

@Int.Cl.4

識別記号

厅内整理番号 7433-4H

母公開 昭和60年(1985)8月16日

C 09 B 31/072

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

❷発明の名称 水溶性ジスアゾ化合物

> ②特 願 昭59-10228

御出 願 昭59(1984)1月25日

砂発 明 尾 正 鴻巣市箕田475-2

砂発 明 者 上 順 子 川口市中費木3-1-16 費

砂発 明 者 平 沢

大宮市東大宮3-8-24

⑪出 願 人 日本化薬株式会社

東京都千代田区丸の内1丁目2番1号

砂代 理 人 弁理士 竹田 和彦

1. 発明の名称

水帮性ジスアゾ化合物

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 遊離酸として式(J)

〔式(J)においてXはニトロ基又はアミノ基 を、Aは式(a)又は式(b) 4二

$$R_{a}$$

$$(a)$$

$$R_{a}$$

$$(BO_{a}H)_{D}$$

(式(a)又は(b)において Riは 水素原子、メト キシ基、エトキシ基、メチル基又は水酸基を R2は水素原子、メチル基、メトキシ基、エト キシ葢、アセチルアミノ基又はウレイド基を Raは水素原子、メトキシ基又はエトキシ基を nは0又は1を各々扱わす)。

を衷わす。又Yはアミノ基、メチルアミノ基、 アセチルアミノ茲、N-メチル-N-アセチ ルナミノ基、βーヒドロキシエチルアミノ基、 フェニル核がニトロ基、アミノ基、水酸基、 チル基、スルホン酸基、カルポキシル基の 1~2個によって置換されていてもよいフェ ニルアミノ基又はペンゾイルアミノ基を扱わ す。但しYはナフタリン核の6又は7位に結 合しているものとし、Xがニトロ基である場 合には式(a)の Raがメトキシ基、エトキシ基、 Raが水素原子、メチル基、メトキシ基、エト キシ基及びYがアミノ基、メチルアミノ基、 βーヒドロキシエチルアミノ葢、フェニルア ミノ基、カルポキシフェニルアミノ基、スル ホフェニルアミノ基である場合を除く。〕 で表わされる水溶性ジスアゾ化合物又はこの 铜錯塩化合物。

3. 発明の詳細な説明 本発明は水溶性ジスアン化合物に関する。更 に詳しくは遊離酸として式(J)

-1-.

・ 特別昭60-156759(2)

X-O-CH-CH-O-N-N-A-N-N-O-M (I)

【式(I)においてXはニトロ基又はアミノ基を Aは式(a)又は式(b)を

(式(a)又は(b)においてRiは水素原子、メトキン基、エトキン基、メチル基又は水酸基を、Re
は水素原子、メチル基、ストキン基、エトキン
基、アセチルアミノ基又はウレイド基を、Re
は水素原子、メトキン基又はウレイド基を、nは
の又は1を各々要わす)を表わす。又
Yはアミノ基、メチルアミノ基、アセチルアミ
ノ基、NーメチルーNーアセチルアミノ基、カーとドロキシエチルアミノ基、メチルアミノ基、スルホントロ基、アミノ基、水酸基、メチル基、スルホン酸基、カルボキシル基の1~2個によって置換されていてもよいフェニルアミノ基又はベン

.式 (n)

で表;わされる化合物を常法:によりジアゾ化し、 : 式:(IIIa) 、

(式(Ma)中、R, およびRaは前記と同じ意味を 思うす。)

アは遊離酸として式 (IIIb)

(式(Mb)中、Ra および n は前配と同じ意味を 扱わす。)

で表わされる化合物とカップリングし、遊離酸として式 (IV)

$$NO_{2} - \bigcirc - CH = CH - \bigcirc - N = N - A - NH_{2}$$

$$SO_{3}H SO_{3}H SO_{3}H$$

$$(V)$$

4 26 10

! ソイルアミノ基を各々表わす。但しYはナフタリン核の6又は7位に結合しているものとし、 Xがニドロ基である場合には式(a)の凡がメトキン基、エトキン基、Raが水素原子、メチル基、メトキン基、B か水素原子、メチル基、メトキン基、メトキン基、メート・ロキンエチルアミノ基、フェニルアミノ基、カルボキシフェニルアミノ 基、スルホフェニルアミノ基である場合を除く。〕で表わされる水溶性シスアソ化合物又はこの銅

本発明のシスアン化合物はセルロース 観錐の 架色にも用いる事が出来るが、主な用途は 傷光 膜の製造用である。従来、個光膜製造用の着色 剤としてはヨケ素が用いられているが、カラウ を用いた個光膜は耐昇薬性が多り、熱安定が 低いので使用される分野が製設されている。 発明の目的は耐昇薬性熱安定性の優れた個光膜 製造用の化合物を提供する事にある。

本発明の水溶性ジスアゾ化合物は、一般的に は、次のように製造される。即ち遊離酸として

(式M中、Yは前記と同じ意味を表わし、巻 Yは6位または7位にある。)で表わされる化 合物と常法によりカップリングし、遊離酸として式(VI)

(式 (VI) 中 A および Y は前配と同じ意味を表わし、 基 Y は 6 位または 7 位に結合している) で表わされる水쯈性ジスプン化合物を製造する。 更に式 (VI) で表わされる化合物を製造する。 また式(VI) で表わされる化合物を硫化ソーダ等により還元し、遊離酸として式 (VII)

Committee of the second second

- 5 -

特間昭60-156759(3)

OH H₂N - O - CH - CH - O - N - N - A - N - N - O O 1 / (VII) SO₂H SO₂H HO₂S

(式(VII)中、AおよびYは前配と同じ意味を表わし、茲Yは6位または7位に結合している)で表わされる化合物を製造し、式(VII)で失わされる化合物を製造し、式(VII)の化合物の網錯塩化合物を製造する。

式(I)で要わされる化合物は通常ナトリウム塩として製造するが、それらは、遊離酸として、あるいはカリウム塩、リチウム塩、アンモニウム塩、アルキルアミン、エタノールアミン類の塩として製造する事が出来る。

式 (Ma)で扱わされる化合物の具体的な例としては、 p - クレシジン、 2.5 - ジメトキシアニリン、 2.5 - ジエトキシアニリン、 アニリン、 p - キシリジン、 m - トルイジン、 N - アセチルー m - フェニレンジアミン、 5 - アセチルアミノー 2 - メトキシアニリン、 5 - ウレイドアミ

ーナミノベンゾイル)J酸、N-(4ーナミノ - 3 - メチルペンソイル) J 酸、N - (β-ヒ ドロキシエチル)J酸、N-(3又は4-カル ポキシペンゾイル)J 酸、N - (3 - 又は 4 ~ スルホペンゾイル)J酸、N-(4-Tミノ-3 - スルホペンソイル)J酸、N-(4-ヒド ロキシー 3 - カルポキシベンゾイル) J 酸、 N - (4 - ニトロフェニル) JR、1~ヒドロキ シー7-アミノナフタレンー3-ヌルホン酸 (以下「殷と略す)、N-メチル「殷、N-ァ セチルァ酸、N-メチル-N-アセチルァ酸、 N-フェニル「酸、N-(3-または4-カル ポキシフェニル) r 酸、 N - (3 - または 4 -スルホフェニルァ酸)、N-(4-アミノ-3 ースルホフェニル) r 酸、N - (β-ヒドロキ シエチル)ァ酸、N-(p-メチルフェニル) 「酸、N-ペンゾイル「酸、N-(3-又は4 ーカルポキシベンゾイル)r殻、N-(3-又 は4-スルホペンゾイル)で酸、N-(4-ア ミノー 3 ースルホペンゾイル) r 酸、N ー (4

ノー 2 - メトキシアニリン、 N - ウレイドアミ ノーm-フェニレンジアミン等が挙げられ、式 (Mb)で表わされる化合物の具体的な例としては 2-エトキシー1-ナタチルアミンー6-スル ホン酸、2ーメトキシー1ーナタチルアミンー 6-スルホン酸、2-エトキシー1-ナフチル プミン、αーナフチルアミン、2-メトキシー 1ーナフチルアミン、1ーナフチルアミン-6 ースルホン酸、1-ナフチルアミン-1-スル ホン酸等が挙げられ、式(Mで表わされる化合物 の具体的な例としては、1-ヒドロキシー6-アミノナフタレンー 3 ースルホン酸(以下J酸 と略す)NーフェニルJ酸、NーメチルJ酸、 N - アセチルJ酸、N - メチルーN - アセチル J 酸、NーペンソイルJ 酸、Nー(3-または 4 ーカルポキシフェニル) J 酸、N ー (3 ーま たは 4 - スルホフェニル) J 敵、 N - (4 - ア ミノー 3 ースルホフェニル)J酸、N-(4-ヒドロキシー3ーカルポキシフェニル)J酸、 N-(4-ニトロペンゾイル)J酸、N-(4

ーメチルペンゾイル) r 酸、 N ー(4-ニトロペンゾイル) * 酸、 N ー(4-ニトロフェニルr 酸等があげられる。

式(I)のジスアゾ化合物又はこの網錯塩化合物を個光素子(瘤色剤)として用いるとこの様な欠点が解消され、個光率が高く堅牢度に優れた個光膜を得る事が出来、従来限定されていた個光膜の用途を大幅に拡大することが出来る。 個光膜製造の為の素材としては、ポリピニルア ルコール、セロファン等の水酸基を持った合成 又は再生のポリマー類又はナイロンのようなポリアミド系樹脂又はポリピニルアルコールと酢 酸ピニルとの共重合物等の樹脂類が用いられる。 これらの素材を窓法により式(J)のシスアゾ化合 物又はこの銅鏡塩化合物で染色又は磨色して必

次に実施例により本発明をさらに詳しく説明する。 これらの実施例において部は、重量によりそして百分率は、重量による。実施例においてスルホン酸素、カルボキンル基は遊離の形で扱わすものとする。

要に応じ延伸処理して個光度がつくられる。

夹施例 1.

4 ーニトロー 4 ーアミノスチルペンー 2.2 ーシスルホン酸ソーダ 5 7.7 部を常法によりジアソ化し、さらにとの中へ 2.5 ージメトキシアニリン2 0.9 部を塩酸水溶液に溶解したものを加え、酢酸ソーダで中和して、カップリングする。反応が終了したら塩酸で酸析し、戸過、乾燥すれば77.8 部のモノアソ化合物(次式)が得られた。

コールフィルムの最大吸収波長(Amax)は 6 1 0 nmであり深青色を呈した。この染色フィルムを延伸して個先性のすぐれた染色フィルムをえた。

夹 施 例 2.

実施例 1 において 2.5 ージメトキシアニリンの代りに 2 ーエトキシナフチルアミンー 6 ースルホン酸 3 6.5 部を、Nー(3 ーカルポキシー 4 ーヒドロキシフェニル) J 酸の代りに r 酸 3 0.6 部を使用する事を除いて実施例 1 と同様にして、次式で示す水溶性ジスアゾ化合物 9 3.4 部を得た。

このジスアゾ化合物で染色されたポリビニルアルコールフィルムの最大吸収波長(Amax)は 6 2 7 nm であり探育色を呈する。この染色フィルムに延伸処理を施し個光性のすぐれた染色フィルムをえた。

特周昭60-156759(4)

このモノアソ化合物778部を水1700部に 苛性ソーダ117部と共に溶解し、この溶液に亜 硫酸ソーダ103部を溶解する。別に、水160部、 35%塩酸75部で塩酸水溶液を作り、これに前 配のモノアン化合物と苛性ソーダ、亜硝酸ソーダとの
高合溶液を滴下して15~20℃でジアン化 する。ジアソ化が終了したらスルファミン酸を加 えて過剰の亜硝酸イオンを消去する。Nー(3ーカルボキシー4-ヒドロキンフェニル)J酸 480部を10%ソーダ灰水溶液1000部に溶 が発したものに前配ジアソニウム塩を加え、10~ 15℃でカップリングする。一夜提件後生成した た酸を炉別し、乾燥すれば、1106部の次式で 表わされる水溶性シスアソ化合物が得られた。

このジスアゾ化合物で染色されたポリピニルアル

奥施例3~1.8.

式 (Ma) または式 (Mb) および式(M で示される化合物として次要に示される化合物を用い、実施例 1,2 と同様な方法により式 (VI) に相当する水溶性シスプソ化合物を製造した。要中色相、 Amax は、ともにポリビニルアルコールフィルムに染色したものについてである。

突着例	置。又は置っの化合物	Vの化合物	e #i	(om)
3	2ーメトキシー5ーアセ ナルアミノアニリン	7 (2)	赤喉珠青色	608
4,.		. IR 2	# .e	584
ġ.	to the grown of	NーフェニルJ政	鮮男育色	5 9 8
6	25ージメトキシアニリン	Nー(4ーアイノー3ー スルホフェニル)「歴	* 色	560
7,		Nー(4ーアミノー3ー スル泳フェニル)』酸	鲜明肯色	. 620
. 8	2ーエトキシー1ーナフ ナルフィンー6ースパホン像	r m ¹² 1	泉城市色	
		NーフェニルJ政	# e	560
10	# i,	J.W.	鮮明青色	613

errori, recording to

夹路例	Ba又は Ebの化合物	Vゥ化合物	色相	kmax (ma)
11	25 ージメトキンアニタン	N-(4-ノチルフェニ ル)J設	# e	601
1 2	アニリン	NーノチルーNーアセチ ルJ限	<i>#</i> 6	530
13	25-ジメチルアニリン	Nーペンソイル3政	ø e	538
14	3ーウレイドアニリン	Nー(4ーアミノベンソ イル)J政	方味 你色	549
15	1ーナフチルアミンー6 ースルホン酸	Nーフェニルる政	# e	615
16	2ーメトキシー1ーナフチ ルアミンー6ースルホン世	N-フェニルJ欧	# e	661
17	1-ナフチルフミン	N-フェニルJ歌	T e	625
18	アニリン	r III	## e	580

爽 施 例 1 9.

実施例 1 で製造したジスアゾ化合物 1 0 1.7 部を水 3 0 0 0 部に容解し、 Cu SO (・5 H₂O の 2 0 多水溶液 1 3 7.5 部、N ーメチルーN ーエタノールアミン 5 0 部、 2 5 多アンモニア水 3 9.2 部を加え、 9 5 ℃で 4.5 時間反応させた。 少量の塩酸でこの反応液を pH 9.0 とし反応液に対して 3.0 多の

-15-

突始例	耳。又は Eb の化合物	Vの化合物	色相	imax (mm)
20	2ーエトキシー1ーナフチ ルアミンー6ースルホン酸	Nーフェニルる政	段味育色	665
2 1	2ーメトキシー5ーウレ イドアニリン	•	a n e	630
2 2	2ーメトキシー5ーアセ チルアミノアニリン		p p e	632
2 3	25 ージメトキシアニタン	NーフェニルJ屋	# # e	648

夹施例 2 4.

次式で扱わされるジスアゾ化合物 1 9.1 部を水 1 0 0 部に溶解し、硫化ソーダ 3.1 部を加え 4 0

℃で2時間反応させた。

反応終了後、反応液に対して5%の食塩を加えて 塩析し炉別し、乾燥すると17.6部の次式で表わ される水溶性ジスアゾ化合物が得られた。

このジスアゾ化合物で染色されたポリビニルアルコールフィルムの最大吸収波及 (lmax)は 6 2 2 nm

特間昭60-156759(5)

食塩を加え、生成した沈殷を伊別、乾燥して次式で表わされる銅錯塩化合物90部を得た。

このジスアゾ化合物で染色されたポリビニルアル ールフィルムの最大吸収波長(Amax) は 6 5 7 nm であり録育色を呈した。

央施例20~23.

式 (IIIa) または式 (IIIb)および式(M で示される化合物として、次要に示される化合物を用いて実施例1.2 と同様にして式 (VI) に相当するジスアゾ化合物を製造し次に実施例1.9 と同様な方法で銅錯塩化する事によりそれらの銅錯塩化合物を製造した。要中色相、Amax はボリビニルアルコールフィルムに染色したものについてである。

-16-

であり緑育色を呈した。

爽施例25~37.

式 (Ma) または式 (Mb) および式(Mで示される化合物として次安に示される化合物を用い式 (VI) に相当する水溶性シスアン化合物を製造し次いで実施例24と同様な方法でニトロ基をアミノ基に還元した。色相、Amax はこれら化合物で染色したポリビニルアルコールフィルムについてのものである。

突旋例	□a又は□bの化合物	Vの化合物	色相		lmax (mm)
2 5	25 ージノトキシアニリン	r DR	*	ė	621
26	2ーメトキシー5ーメチ ルアニリン	•	#	e	619
2 7	,	NーフェニルJ酸	朱	ė	592
2 8	25 ージメトキシアニリン	•	鮮明青	2	606
2 9	2ーエトヤシー1ーナフチ ルアミンー6ースルホン 歌	7 🐯	#	e	641
30		N-フェニルJ酸	Ħ	æ	669
3 1	25 ージメトキシアニリン	N-(4-ヒドロキン-3-カ ルポキシフェニル) J 酸	Ħ	e	623

e 622

ė

市床赤色

621

604

548

特間昭60-156759(6)

	•	o-ca∸o :
H ₂ N-(O)-CH=C	:H-(O)-N	OCH HO'S
80-H	80-H	OCH
	20,2	00.4 KO18

このジスアゾ化合物で架色されたポリヒニルアル コールフィルムの最大吸収放長 (Amax) は 6 5 0 nmであり、緑脊色を呈した。

式(Ma) または (Mb) および式(V)で表わされる化 合物として次表に示される化合物を用い式 (VI) K 相当する水溶性ジスアゾ化合物を合成し更にこの ものを実施例24と同様な方法で還元して式 (VII) に相当する化合物を得、更にこれを実施例38と 同様な方法により銅錯塩化した。色相、lmax はと れらの化合物で染色したポリピニルアルコゴルフ

奥 施 例 3 9 ~ 4 9.

ィルムについてのものである。 ・・・・・・

-20-

性ジスアゾ化合物が得られた。 -- i9-

V の化合物

NーメチルJ世 -

NーアセナルJ康

r 🕱 .

実施例24で製造したシスアゾ化合物 5.6 部を

水200部に溶解し95℃まで加熱する。この中

に、CuSO. 5H.O 1.68部、25%アンモニア水

2.4 部を含有する水溶液 2 0 部および N ーメテル

- N - エタノールアミン 5 部を加え、 9 5 ℃で3 時間反応させる。反応終了後、反応液に対して 10名の食塩を加えて塩析し、生成した沈殿を戸 別し、乾燥すると 4.5 部の次式で表わされる水浴

25 ージェトキシアニリン

ロートルイジン

3 3

3 5

36

実施例38.

夹烙例	日 _a 又は E _b の化合物	Vの化合物	色相	Amex (nm)
, 3 9	25 ージメトキシアニタン	, FR.,	a. e	70,4
4 0	ヹーメトキシー5ーメナ ルア=リン	٠,	· "	67.2
41	2ーメトキシー5ーウレイドアニリン	N-フェニルJR		636
42,	2ーメトキシー5ーアセ ナルアドノアニリン	Nースナルる意		616
4 3	25ージメトキシアニリン	N-(ターヒドロキシエ ナル)J政		635
44:	2ーメトサシー5ーメナ ルアニリン・	N-フェニルJ皮	14 ° 🚁 1	627
4 5	25 -シメトキンフェリジ	Nー(4ーヒドロキシー 3 ーカルがキンフェニル) J 酸	•	658
46	•	N-(4-メチルフェニ ル) J政		657
47	· ·	N-(4ーカルボキシフェニル)J版	•	645
4.8	. ,	Nー(3ースルホフェニ ル)よ歌		. 647
4 9	Nーメトギシー1ーナフナ. ルフミンー6ースルホン酸	Nーフェニルゴ酸		675

-21-

実施例50

Service of the service of 次式で扱わされるジスアゾ化合物 2.1 部を水 1000部に容解し、

O₂ N O CH-CH O N-N O NH₂ . SO₃ H SO₃ H OCH₃ 8O₃ H エチレンジアミンテトラ酢酸ニナトリウム塩(ニ 水和物)13部を加え35℃で反応させる。反応 終了後、水溶液容量に対して7%の食塩を加えて 塩析する。生成した沈殿を戸別し、乾燥して4.7 部の次式で表わされる水溶性ジスプジ化合物を得

CHARLES AND OH OH NO2-O-CH-CH-O-N-N-O-NH2

このジスプソ化合物で染色されたポリピニルアル コールフィルムの最大吸収波長(Amax)は 616 nm であり赤味がかった青色を呈した。

> 1000000 . . . 特許出願人 日本化聚株式会社

44 3 3 3 4 4 -22-

-440-

CONTRACTOR AND CONTRA

1 30 x 14 1 1 1 1 1 1 1 1